



Samodzielny Publiczny Zakład Opieki Zdrowotnej w Mogilnie
ul. Kościuszki 10, 88-300 Mogilno
sekretariat: tel. 52 315 25 15, fax 52 315 25 33
e-mail: sekretariat@mpcz.pl
<https://spzoz-mogilno.pl/>

Nr sprawy 5PFspzoz2024

Mogilno, dnia 14.06.2024r.

**Wykonawcy,
którzy złożyli pytania**

SPROSTOWANIE WYJAŚNIENÍ ZWIĄZANYCH Z TREŚCIĄ SWZ

dot. postępowania o udzielenie zamówienia publicznego: nr 5PFspzoz2024 – Dostawy produktów farmaceutycznych cz. I

W odpowiedzi na skierowane do Zamawiającego zapytania dotyczące treści specyfikacji warunków zamówienia informujemy:

Pytanie 1

Czy Zamawiający w zadaniu 12 poz. 63/(62) dopuści do postępowania produkt Citra-Lock™ (cytrynian sodu) w stężeniu 4% w postaci fiołki x 5ml z systemem Luer Slip, Luer Lock skuteczność potwierdzona wieloma badaniami klinicznymi do Heparyny, stosowany w celu utrzymania prawidłowej drożności cewnika i/lub portu dożylnego ograniczając krwawienia (pacjenci z HIT), stosowany jako skuteczne i bezpieczne rozwiązanie przeciwzakrzepowe i przeciwbakteryjne?

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 2

Czy Zamawiający dopuści produkt o pojemności 5 ml pakowany po 20 szt. w kartonie z przeliczeniem zamawianej ilości?

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 3

Czy Zamawiający wydzieli zadania 12 poz.63/(62) stworzy osobny pakiet dla tej pozycji?

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 4

Czy w Zadaniu nr 12 poz. 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 5

Czy w Zadaniu nr 12 poz. 12 Zamawiający dopuści zaoferowanie glukozy 75 g o smaku cytrynowym - będącej dietetycznym środkiem spożywczym specjalnego przeznaczenia medycznego do postępowania dietetycznego w celu wykonania krzywej cukrowej? Surowiec stosowany do produkcji jest surowcem farmaceutycznym. Nie zawiera substancji barwiących ani innych dodatków, które wpływają na wchłanianie i metabolizm glukozy. Oferowany

preparat, ze względu na walory smakowe zmniejsza uczucie nudności, znacznie ułatwiając wykonanie testu.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 6

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu LactoDr, zawierającego 6 mld CFU bakterii *Lactobacillus rhamnosus* GG ATCC53103 w stężeniu 6 mld CFU/ kaps? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 30 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad.. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 7

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie *Lactoabacillus rhamnosus* GG w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 8

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 21 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu zawierającego probiotyczne bakterie *Lactoabacillus plantarum* w stężeniu 10 mld CFU/kaps.? Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań i zaokrąglenia uzyskanego wyniku w górę).

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 9

Czy w Zadaniu nr 2 poz. 30, 31 i 32 Zamawiający dopuści zaoferowanie produktu EnteroDr., również zawierającego 250 mg drożdżaków *Saccharomyces boulardii* / kaps.?. Produkt nie zawiera laktozy i może być podawany osobom z nietolerancją laktozy, zespołem złego wchłaniania glukozy-galaktozy i niedoborem laktazy. Produkt konfekcjonowany w opakowaniach x 20 kapsułek (prosimy o możliwość przeliczenia na odpowiednią liczbę opakowań).

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 10

Zamawiający określa w Zadaniu nr 4 poz. 22 system do pomiaru stężenia glukozy we krwi podając w nazwę własną glukometru będącą zastrzeżonym znakiem towarowym konkretnego producenta, co ogranicza konkurencję asortymentowo-cenową wyłącznie do pasków testowych konkretnego producenta (ze względu na chronione prawem patentowym zabezpieczenia konstrukcyjne sprawiające, że z glukometrem danego producenta kompatybilne są wyłącznie paski tego samego wytwórcy) tym samym narażając Zamawiającego na wysoką cenę. Jeżeli Zamawiający dopuści inne systemy dostępne na rynku, miałyby możliwość obniżenia kosztów w budżecie przeznaczonym na zakup systemów pomiaru glukozy. W związku z tym pytamy, czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych, kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym oksydaza glukozy GOD, zakres

pomiarowy 20-600mg/dl, hematokryt 10-70%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, możliwość wykonywania pomiarów u dorosłych, dzieci i noworodków, stabilność pasków 12 miesięcy po pierwszym otwarciu fiolki, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, opakowanie x 50 szt. (prosimy o możliwość przeliczenia pasków na odp. liczbę opakowań)?

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.

Pytanie 11

Czy Zamawiający, postępując zgodnie z przepisami ustawy Pzp (art. 99, ust. 4-6) dopuści w Zadaniu nr 4 poz. 22 zaoferowanie konkurencyjnych pasków testowych innego producenta (wraz z przekazaniem nieodpłatnych kompatybilnych z nimi glukometrów) charakteryzujące się parametrami: enzym dehydrogenaza glukozy GDH-FAD, możliwość pomiaru we krwi kapilarnej i żyłnej, zakres pomiaru 20-600mg/dl, hematokryt 20-60%, czas pomiaru 5 sekund, wielkość próbki krwi 0,5ul, wyrzutnik zużytego paska testowego, parametry funkcjonalne zgodne z obowiązującą normą EN ISO 15197:2015, opakowanie x 50 szt. (prosimy o możliwość przeliczenia pasków na odp. liczbę opakowań)?

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 12

Dotyczy § 1 ust. 4 Załącznika nr 9 do swz.

„... 4. Zamawiający zapłaci za faktycznie zamówione i dostarczone ilości towaru przy czym zamówienia będą dotyczyły minimum 80% ilości produktów farmaceutycznych podanych w formularzu cenowym.”

• Mając na względzie fakt, że postępowanie realizowane jest w częściach (grupach), a Zamawiający zawrze Umowę z jednym podmiotem, na kilka tych części (grup), czy ewentualna zmiana w zakresie z 80% asortymentu dotyczyć będzie odpowiednio każdej części (grupy) osobno, czy całkowitego zakresu przedmiotu zamówienia pomiędzy tymi grupami?

Ad. Zamówienia będą realizowane w poszczególnych częściach (grupach) w ilościach minimum 80% oddzielnie dla każdej części (grupy).

• Dodatkowo wnosimy o ograniczenie zmiany asortymentu i ilości, do chociażby określonej wielkości danej grupy, (zadania, części) ze względu na fakt, że przygotowanie racjonalnej oferty dla nieznanego faktycznie przedmiotu zamówienia, graniczy z cudem oraz pozostaje w konflikcie z przepisami ustawy PZP, w zakresie określania przedmiotu zamówienia. Oczywiście jest, że Zamawiający korzystając z powołanego uprawnienia, może żądać dostarczenia przedmiotu zamówienia, który faktycznie nie był określony w SWZ, powodując niejednokrotnie konieczność realizacji dostaw powyżej kosztów zakupu, gdyż producenci przedmiotu zamówienia ograniczają swoje oferty tylko i wyłącznie do zakresu i ilości wskazanych w SWZ.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 13

Dotyczy § 2 ust. 9 - 11 Załącznika nr 9 do swz.

„... 9. W przypadku niezrealizowania zamówienia w terminie, o którym mowa w ust. 3 lub w ilości niezgodnej ze złożonym zamówieniem, Zamawiający zastrzega sobie prawo dokonania zakupu interwencyjnego u innego Wykonawcy w ilości i asortymencie nie zrealizowanej w terminie dostawy. Strony wyłączają możliwość zastosowania przez Wykonawcę przepisu art. 552 Kodeksu cywilnego.

10. W przypadku zakupu interwencyjnego zmniejsza się wartość przedmiotu umowy o wartość tego zakupu.

11. W przypadku zakupu interwencyjnego Wykonawca zobowiązany jest do zwrotu Zamawiającemu różnicy pomiędzy ceną zakupu interwencyjnego i ceną z umowy oraz ewentualne koszty transportu.”

- Czy Zamawiający mając na względzie powołane zapisy przewiduje poinformować Wykonawcę o zakupie „u osoby trzeciej” oraz o przewidywanych kosztach zakupu?

- Czy Zamawiający przewiduje możliwość wskazania Zamawiającemu miejsca tego zakupu?

Ad. Wykonawca obciążony różnicą kosztów zakupu interwencyjnego zostanie poinformowany o takim zamówieniu oraz miejscu dokonania tego zakupu.

- Mając na względzie fakt, że Zamawiający może obciążyć Wykonawcę kosztem zakupu „u osoby trzeciej”, wnosimy o wskazanie środków odwoławczych, które będą uwzględniały fakt, że Zamawiający może dokonać obliczenia kwot obciążenia niezgodnych ze stanem faktycznym lub pomyłką. W obecnym stanie faktycznym zgodnie z ust. 2 Wykonawca ma zapłacić określoną przez Zamawiającego kwotę w terminie 14 dni od dnia powzięcia wezwania, bez żadnych środków odwoławczych. Czyli tym samym nieważne jaka wielkość obciążenia Wykonawca zobowiązany jest zapłacić.

Ad. Nie przewidujemy środków odwoławczych. Możliwość zakupu interwencyjnego jest przewidziane jedynie w wypadku braku realizacji umowy przez Wykonawcę złożonego zamówienia w całości lub w części.

Pytanie 14

Dotyczy § 8 ust. 2 Załącznika nr 9 do swz.

„... 2. Naliczoną kwotę kary określonej w ust. 1 Zamawiający potrąci z wynagrodzenia przysługującego Wykonawcy, sporządzając notę księgową wraz z pisemnym uzasadnieniem.”

Mając na względzie zasady równości Stron przyszłej Umowy, wnosimy o wprowadzenie mechanizmu „odwoławczego” jednostronnej decyzji Zamawiającego w postaci obciążenia Wykonawcy karami, które mogą być nienależne.

Ad. Zamawiający nie przewiduje żadnego trybu odwoławczego. Kary umowne są przewidziane w przypadkach ściśle określonych związanych z brakiem realizacji umowy lub jej nienależytego wykonania.

Pytanie 15

Dotyczy § 8 ust. 3 Załącznika nr 9 do swz.

„... 3. W przypadku odstąpienia od umowy przez którąkolwiek ze Stron z przyczyn dotyczących Wykonawcy, Wykonawca zapłaci Zamawiającemu karę w wysokości 10% wartości brutto umowy, wynikającej z § 3 ust. 1.”

- Mając na względzie powyższe, czy Zamawiający ma na uwadze fakt, że przyszła Umowa może być zawarta dla kilku zadań (Części), znaczna część może być wykonana i kara ewentualna powinna być liczona od wartości niewykonanej części Umowy.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

- Dodatkowo mając na względzie fakt, że odstąpienie może dotyczyć jednej z wielu części Umowy, to dlaczego kara jest wskazana od wielkości całkowitej Umowy?

Ad. Kara umowna jest środkiem dyscyplinarnym dotyczącym realizacji zawartej umowy w pełnym zakresie.

Pytanie 16**Pakiet 14 poz 30**

Czy Zamawiający dopuści opakowanie typu butelka?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 17**Pakiet 14 poz 32**

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie typu worek?

Ad. TAK.

Pytanie 18**Pakiet 14 poz 52**

Czy Zamawiający miał na myśli produkt KabivenPeripheral w opakowaniu o pojemności 1920 ml?

Ad. TAK.

Pytanie 19**Pakiet 14 poz 72**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu fiolka?

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 20**Pakiet 14 poz 82**

Czy Zamawiający dopuści produkt w opakowaniu typu fiolka?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 21**Pakiet 14 poz 87**

Czy Zamawiający miał na myśli opakowanie typu worek?

Ad. TAK.

Pytanie 22

Do §4 ust. 2 wzoru umowy: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zmianę §4 ust. 1 dotyczącego sposobu płatności, poprzez wykreślenie zapisu o fakturach zbiorczych wystawianych miesięcznie i zastąpienie go zapisem umożliwiającymi wystawianie i dostarczanie faktur za każdą zrealizowaną dostawę towaru, z uwagi na uchylenie z dniem 1 stycznia 2014 r. przepisów dopuszczających możliwość wystawiania faktur zbiorczych, a także z uwagi nieważność zapisu w świetle bezwzględnie obowiązujących przepisów prawa tj. art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych (Dz.U. z 2013 r. poz. 403 ze zm.), zakazującego zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminów wystawiania i doręczania faktur? Możliwość wystawiania faktur zbiorczych wynikała z nieobowiązującego już §9 rozporządzenia Ministra Finansów z dnia 11 grudnia 2012 r. zmieniające rozporządzenie w sprawie zwrotu podatku niektórym podatnikom, wystawiania faktur, sposobu ich przechowywania oraz listy towarów i usług, do których nie mają zastosowania zwolnienia od podatku od towarów i usług (Dz. U. z 2012 r. poz. 1428), które to rozporządzenie zostało uchylone z dniem 1 stycznia 2014 r. W aktualnie obowiązującym rozporządzeniu Ministra Finansów z dnia 3 grudnia 2013 r. w sprawie wystawiania faktur (Dz.U. z 2013 r. poz. 1485 ze zm.), brak jest zapisów dotyczących faktur

zbiorczych. Obecnie nie ma więc żadnej podstawy prawnej, z której wynikałaby możliwość posługiwania się konstrukcją faktur zbiorczych. Niezależnie od powyższego, zgodnie z art. 8a ustawy z dnia 8 marca 2013 r. o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych „strony transakcji handlowej nie mogą ustalać daty doręczenia faktury lub rachunku, potwierdzających dostawę towaru lub wykonanie usługi”. Konsekwencją powyższego uregulowania jest brak możliwości zawierania w umowach stron zapisów dotyczących terminu doręczenia (wystawiania) faktury lub rachunku. Stąd zapis §4 ust. 2 dotknięty jest nieważnością.

Ad. Nie wyrażamy zgody z następujących względów:

- **Zgodnie z art. 106i ustawy o podatku od towarów i usług - fakturę wystawia się nie później niż 15. dnia miesiąca następującego po miesiącu, w którym dokonano dostawy towaru lub wykonano usługę. A zatem wystawienie faktury w ostatnim dniu miesiąca z tytułu dostaw dokonanych w tym miesiącu mieści się w tym terminie.**
- **Faktura wystawiona w ostatnim dniu miesiąca nie jest potwierdzeniem dostarczenia towaru, takim potwierdzeniem będzie np. protokół wydania, doręczenia czy tym podobne. Przepis art. 8a ustawy o przeciwdziałaniu nadmiernym opóźnieniom w transakcjach handlowych, mówi o fakturach potwierdzających dostawę towaru.**

Pytanie 23

Do §6 wzoru umowy: Prosimy o dopisanie do §6 wzoru umowy następującej treści: „Dostawy produktów z krótszym terminem ważności mogą być dopuszczone w wyjątkowych sytuacjach i każdorazowo zgodę na nie musi wyrazić upoważniony przedstawiciel Zamawiającego.”.

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 24

Do §8 ust. 3 wzoru umowy. Czy Zamawiający wyrazi zgodę na naliczanie ewentualnej kary umownej za odstąpienie od umowy w wysokości 10% wartości brutto niezrealizowanej części umowy?

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 25

Do §10 ust. 4 lit. j) wzoru umowy: Prosimy o informację, czy w przypadku wstrzymania produkcji lub wycofania z obrotu przedmiotu umowy oraz braku możliwości dostarczenia zamiennika w cenie przetargowej (bo np. będzie to groziło rażąco strata dla Wykonawcy), Zamawiający wyrazi zgodę na sprzedaż w cenie zbliżonej do rynkowej lub wyłączenie tego produktu z umowy bez konieczności ponoszenia kary przez Wykonawcę?

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 26

Do §10 ust. 7 lit. a) wzoru umowy. Wnosimy o obniżenie do 5% minimalnego progu uprawniającego do ubiegania się o zmianę wynagrodzenia. Wskazujemy przy tym, że proponowany przez Zamawiającego próg 8% spowodować może konieczność ponoszenia rażących strat po stronie wykonawcy zamówienia i sprzedaż poniżej kosztów zakupu (maksymalne marże, w których zawierają się koszty i zysk wykonawcy najczęściej nie przekraczają 5%), a co za tym idzie konieczność odstąpienia od umowy.

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 27

Do §10 ust. 7 wzoru umowy. Prosimy o dodanie zastrzeżenia, że w przypadku, gdy strony nie dojdą do porozumienia w zakresie zmiany wynagrodzenia Wykonawcy w oparciu o §10 ust. 7 wzoru umowy, zarówno Wykonawca jaki i Zamawiający nabędą uprawnienie do rozwiązania w tej części umowy za porozumieniem stron, z zachowaniem jednomiesięcznego okresu wypowiedzenia, bez obowiązku ponoszenia z tego tytułu kar umownych.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 28

Czy Zamawiający dopuści do wyceny lek równoważny pod względem składu chemicznego i dawki lecz różniący się postacią przy zachowaniu tej samej drogi podania np. tabletki a równoważnik ma postać tabletki powlekanej, kapsułki (twarde, miękkie), drażetki, tabletki dojelitowe i odwrotnie?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 29

Czy Zamawiający dopuści zmianę tabletek/kapsułek/ tabletek powlekanych o przedłużonym uwalnianiu na tabletki/kapsułki/tabletki powlekane o zmodyfikowanym uwalnianiu i odwrotnie?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 30

Czy Zamawiający dopuści zamianę syropu na zawiesinę doustną, roztwór doustny i odwrotnie?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 31

Czy Zamawiający dopuści do wyceny preparaty dostępne na jednorazowe zezwolenie Ministra Zdrowia w przypadku gdy tylko takie są dostępne?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 32

Dot. zad. 1 poz. 11.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Formalina buf.obojęt.10%(form4%),płyn(Aqua-Med),1kg,3411.21 x 600 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 33

Dot. zad. 1 poz. 12.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Glukoza, prosz.d/przyg.roztw.doustn.,75 g x40 opak.(kategoria preparatu: Środek spoż. specj. przezn. med.)?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 34

Dot. zad. 1 poz. 15.

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu SkinScabin, płyn, 120 ml?

TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 35**Dot. zad. 1 poz. 16.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Solutiolodi Cum Glycerini Coel (Płyn Lugola), płyn n/sk., 20g z przeliczeniem ilości x100 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 36**Dot. zad. 1 poz. 17.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Osłonka lateksowa na głowicę USG, OLP-01, 144 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 37**Dot. zad. 2 poz. 3.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu w postaci kaps. twardej?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 38**Dot. zad. 2 poz. 18.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Pangrol 25 000, 25 000 j., kaps., 20 szt. z przelicz. il. x50 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 39**Dot. zad. 2 poz. 21.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Lacidofil, kaps., 60 szt, z przeliczeniem ilości x 4 opak. (Lacid, prosz. d/sp.zaw.doust., 10 amp ma status: zakończona produkcja)

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 40**Dot. zad. 2 poz. 22.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Neo-Pancreatinum forte, 10000j., kaps. dojelit., 50 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 41**Dot. zad. 2 poz. 24.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Nifuroksazyd Gedeon Richter, 220 mg/5 ml, zaw, 90 ml x 40 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 42**Dot. zad. 3 poz. 9, 10.**

Prosimy o doprecyzowanie czy wymagany przez Zamawiającego produkt należy wycenić w postaci: x5 wkładów Penfill czy x5 wstrzyk. FlexTouch?

Ad. 5 wkładów Penfill. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 43**Dot. zad. 6 poz. 15.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Kaldyum, 600 mg, kaps.o przedł.uwaln,tw.,100 szt X 12 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 44****Dot. zad. 6 poz. 14.**

Czy Zamawiający miał na myśli Energamma, 1000 mcg, tabl., 50 szt.?

Ad. TAK.**Pytanie 45****Dot. zad. 8 poz. 1.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Hemorol, czopki, 12 szt,bl(2x6) x 34 opak.?(Hemorectal, czopki, 10 szt,bl(2x5)- zakończona produkcja)

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 46****Dot. zad. 8 poz. 10.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Dobutamina 5mg/ml; 50ml,roztw.d/inf, 1 fiol.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 47****Dot. zad. 8 poz. 14.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Siarczan protaminy 1%, 10 mg/ml; 5 ml, roztw.do wstrz.,10amp x1 amp.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 48****Dot. zad. 9 poz. 12.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Protevasc SR, 35mg,tabl.o przedł.uwaln., 60 szt. x40 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 49****Dot. zad. 9 poz. 4.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Mononit 20, 20 mg, tabl.powl., 60 szt. x4 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 50****Dot. zad. 9 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę produktu Mononit 10, 10 mg, tabl.powl., 60 szt. x2 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 51**Dot. zad. 10 poz. 40.**

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Raenom, 7,5 mg, tabl.powl., 56 szt. x6 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 52****Dot. zad. 10 poz. 44.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Vanatex HCT, 160 mg+25 mg, tabl.powl., 28 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 53****Dot. zad. 13 poz. 4.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu CalciumGluconate Hameln,95mg/ml; 10ml,roztw.do wstrz,10amp?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 54****Dot. zad. 13 poz. 4.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Calsiosol, 95,5mg/ml;10ml,roztw.d/wstrz,infuz,5amp z odpowiednim przelicz. il. ?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 55****Dot. zad. 13 poz. 19.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Megalia, 40 mg/ml, zaw.doustna, 240 ml?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 56****Dot. zad. 13 poz. 32.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Omsal, 0,4 mg,kaps.oprzedł.uw,tw., 30 szt,bl.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 57****Dot. zad. 14 poz. 2.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Natr. chloratum,0,9%,inj,KabiClear,1000 ml FrKP Kutno?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 58****Dot. zad. 14 poz. 9.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Aqua pro injectione,inj.,(FrKPKut),KabiClear,20x250ml z przeliczeniem ilości x20 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 59**Dot. zad. 14 poz. 10.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Aqua pro injectione, inj., (FrKPKut), KabiClear, 20x500mlx70 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 60**Dot. zad. 14 poz. 28.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Uman Albumin 20% Kedrion, 200g/l; 100ml, r.d/inf, 1but.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 61**Dot. zad. 14 poz. 29.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Uman Albumin 20% Kedrion, 200g/l; 50ml, r.d/inf, 1but.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 62**Dot. zad. 14 poz. 35.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Fresubin 2 kcal HP, płyn, 500 ml, EasyBag z przelicz. il. x16 opak.? (brak opakowania x200ml)

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 63**Dot. zad. 14 poz. 59.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Natr. chloratum, 0,9%, inj, KabiPac, 10x1000ml FrKP Kutno x8 opak.?

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 64**Dot. zad. 14 poz. 72.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Paracetamol Kabi, 10 mg/ml; 50 ml, roztw.do inf., 10 fiol?

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 65**Dot. zad. 14 poz. 82.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Soluvit N, prosz.d/sp.roztw.d/inf., 10 fiol?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 66**Dot. zad. 15 poz. 4.**

Czy Zamawiający miał na myśli wycenę produktu Cetix, 400 mg, tabl.powl., 7 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 67**Dot. zad. 18 poz. 16.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu ValproLEK 300, 300 mg, tabl.oprzedł.uwaln., 30 szt,bl(3x10)?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 68****Dot. zad. 18 poz. 17.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu ValproLEK 500, 500 mg, tabl.oprzedł.uwaln., 30 szt,bl(3x10)?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 69****Dot. zad. 18 poz. 21.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu DuloxetineZentiva, 30 mg, kaps.dojelit.twarde, 28 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 70****Dot. zad. 18 poz. 22.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu DuloxetineZentiva, 60 mg, kaps.dojelit.twarde, 28 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 71****Dot. zad. 20 poz. 1.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Alvesco 160, 160 mcg/dawkę, aer.inhal.,120 dawek x10 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 72****Dot. zad. 20 poz. 10.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu DexaPini, syrop, 115 ml x6 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 73****Dot. zad. 20 poz. 17.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Budezonid LEK-AM,200mcg,pr.d/inh.w kaps.,60szt+inh.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 74****Dot. zad. 20 poz. 18.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Budezonid LEK-AM,400mcg,pr.d/inh.w kaps,60szt+inh.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 75**Dot. zad. 20 poz. 21.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Pronasal, 50 mcg/dawkę, aer.do nosa, 1 butelka, 140 dawek x10 opak.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 76****Dot. zad. 20 poz. 25.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Salmex, (250 mcg+50 mcg)/dawkę, prosz.doinhal., 60 dawek?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 77****Dot. zad. 22 poz. 1.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Matrifen, 25 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 78****Dot. zad. 22 poz. 2.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Matrifen, 50 mcg/h, plast.,syst.transderm., 5 szt.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 79****Dot. zad. 23 poz. 20.**

Czy Zamawiający dop. wycenę produktu Rp. Torebka, papier.płaska, biała, 12x19, nr 9, dł, 100 sz.?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.**Pytanie 80****Dotyczy pakietu nr 2 poz. 5.**

Czy Zamawiający dopuści wycenę 38 opakowań preparatu Makrogol 74 g x 48 saszetek, który jest preparatem stosowanym w rutynowym przygotowaniu do kolonoskopii, którego oferta cenowa jest korzystna dla Zamawiającego?

Ad. NIE, Zamawiający nie dopuszcza.**Pytanie 81****Dotyczy pakietu nr 2 poz. 25.**

Prosimy o doprecyzowanie, czy Zamawiający wymaga wyceny Parafiny zarejestrowanej jako produkt leczniczy czy jako surowiec farmaceutyczny?

Ad. Zamawiający miał na myśli produkt leczniczy.**Pytanie 82****Dotyczy pakietu nr 15 poz. 13.**

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 83

Dotyczy pakietu nr 15 poz. 14.

Na rynku farmaceutycznym preparaty zawierające „Ketokonazol 200 mg” mają różne wskazania do stosowania. W związku z tym bardzo proszę o określenie, które wskazania wymaga Zamawiający:

- właściwości przeciwgrzybiczne ; działanie obejmuje dermatofity, drożdżaki; preparat przeznaczony do stosowania ogólnoustrojowego (obecnie niedostępny w op.x10 lub x 20) czy też
- wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Ad. Wskazania do stosowania w leczeniu endogennego zespołu Cushinga u dorosłych oraz młodzieży w wieku powyżej 12 lat. (dostępny w op. * 60 tab.)

Pytanie 84

Dotyczy pakietu nr 17 poz. 1, 2.

Czy Zamawiający wymaga, aby leki pochodziły od jednego producenta?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga,

Pytanie 85

Dotyczy pakietu nr 18 poz. 80.

W związku z problemami z dostępnością prosimy o wydzielenie lub wykreślenie pozycji z pakietu.

Ad. NIE, Zamawiający nie wyraża zgody.

Pytanie 86

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin 1g zgodnie z ChPL produktu leczniczego posiadał rejestrację do przechowywania także w temperaturze powyżej 25 stopni Celsjusza?

Ad. NIE, Zamawiający nie wymaga.

Pytanie 87

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce β - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes)?³.
Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu oddechowego, wywołanego przez Streptococcus pneumoniae, Staphylococcus aureus (w tym szczepy wytwarzające penicylinazy), Klebsiella spp., Haemophilus influenzae, paciorkowce β - hemolizujące grupy A (Streptococcus pyogenes), w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego, wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus i w leczeniu zakażenia dróg żółciowych wywołanego przez Escherichia coli?

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 88

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin, zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia układu moczowo-płciowego,

wywołanego przez Escherichia coli, Proteus mirabilis, Klebsiella spp., niektóre szczepy z rodzaju Enterobacter i Enterococcus?

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 89

Pakiet 5, Pozycja 30, Cefazolin 1g: Czy Zamawiający wymaga, aby Cefazolin zgodnie CHPL produktu, mógł być stosowany w leczeniu zakażenia dróg żółciowych, wywołanego przez Escherichia coli?

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 90

Pakiet 6, Pozycja 26, Vit. C 500 mg.:

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 91

Pakiet 12, Pozycja 18, Biodacyna 500mg/2ml.: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Ad. Zgodnie z SWZ.

Pytanie 92

Pakiet 12, Pozycja 20, Biofuroksym 750 mg fiołka do 30 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 93

Pakiet 12, Pozycja 20, Biofuroksym 750 mg fiołka do 30 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 750 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 94

Pakiet 12, Pozycja 21, Biofuroksym 1,5 g fiołka do 30 ml wszystkie drogi podania: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 95

Pakiet 12, Pozycja 21, Biofuroksym 1,5 g fiołka do 30 ml wszystkie drogi podania: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 96

Pakiet 12, Pozycja 21, Biofuroksym 1,5 g fiołka do 30 ml wszystkie drogi podania: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 97

Pakiet 12, Pozycja 23, Biotrakson inj. 1 g: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 98

Pakiet 12, Pozycja 24, Biotrakson inj. 2g: Czy Zamawiający wymaga, by wyceniony Ceftriakson pochodził od tego samego producenta, aby zapewnić bezpieczeństwo pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 99

Pakiet 12, Pozycja 25, Biotum 1 g prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.inf.stabilność po rozpuszczeniu do 24 h w temp.2-8 c: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 100

Pakiet 12, Pozycja 25, Biotum 1 g prosz.d/sp.roztw.d/wstrz.inf.stabilność po rozpuszczeniu do 24 h w temp.2-8 c: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 101

Pakiet 12, Pozycja 33, Cipronex rozt. Do inf.2mg/1ml 100ml.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Ad. TAK.

Pytanie 102

Pakiet 12, Pozycja 34, Cipronex rozt.do inf.2mg/1ml 200ml.: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Ad. TAK.

Pytanie 103

Pakiet 12, Pozycja 51, Esomeprazole 40 mg: Czy Zamawiający dopuści Esomeprazol 40 mg pakowany x 10 fiolek z odpowiednim przeliczeniem?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 104

Pakiet 12, Pozycja 52, Fentanyl 0,1mg/2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 105

Pakiet 12, Pozycja 53, Fentanyl 0,5mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Fentanyl mógł być podawany domięśniowo, dożylnie, podskórnie, zewnątrzoponowo i podpajęczynówkowo?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 106

Pakiet 12, Pozycja 74, Levonor 4mg/4ml.: Czy Zamawiający dopuści produkt, który należy przechowywać w lodówce?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 107

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 108

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 109

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 110

Pakiet 12, Pozycja 76, Lignocainum h/chlor. 1% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 111

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazania: w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej, do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca oraz w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek II rzutu zgodnie z Charakterystyką Produktu Leczniczego?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 112

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 113

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 114

Pakiet 12, Pozycja 78, Lignocainum h/chlor. 2% 20 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Ad. Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 115

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor.2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w leczeniu bólu neuropatycznego jako lek drugiego rzutu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 116

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor.2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Lignocainum posiadał wskazanie do leczenia komorowych zaburzeń rytmu serca zgodnie z ChPL?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 117

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor.2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 118

Pakiet 12, Pozycja 79, Lignocainum h/chlor.2% 2 ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lidokainy posiadał wskazanie w dożylnym leczeniu bólu w okresie okołoperacyjnym jako składnik analgezji prewencyjnej i multimodalnej zgodnie z ChPL produktu oraz zgodnie z zaleceniami leczenia bólu 2019 opublikowane przez Polskie Towarzystwo Badania Bólu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 119

Pakiet 12, Pozycja 83, Magnesium sulf. 20% 10 ml.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat posiadał wskazanie w ciąży powikłanej nadciśnieniem (gestoza EPH), począwszy od gestozy EPH jednoobjawowej, przez wielobjawową, zagrożenie rzucawką, aż do rzucawki?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 120

Pakiet 12, Pozycja 95, Midanium 15mg/3ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 121

Pakiet 12, Pozycja 95, Midanium 15mg/3ml: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 122

Pakiet 12, Pozycja 96, Midanium 50mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 123

Pakiet 12, Pozycja 96, Midanium 50mg/10ml: Czy Zamawiający wymaga aby Midazolamy zgodnie z ChPL miały możliwość mieszania w jednej strzykawce z morfiną i wykazywały stabilności przez 24h w temp. 250C?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 124

Pakiet 12, Pozycja 97, Midanium 5mg/5ml: Czy Zamawiający wymaga aby, Midazolam posiadał w swoim składzie edetynian sodu, który zapobiega powstawaniu niewielkich ilości osadów spowodowanych wytrącaniem się produktów interakcji szkła z płynem ampułkowym, co wpływa na stabilność i jakość Midazolamu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 125

Pakiet 12, Pozycja 99, Morphinum sulfas 10 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 126

Pakiet 12, Pozycja 99, Morphinum sulfas 10 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 127

Pakiet 12, Pozycja 99, Morphinum sulfas 10 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 128

Pakiet 12, Pozycja 100, Morphinum sulfas 20 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini była w postaci siarczanu?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 129

Pakiet 12, Pozycja 100, Morphinum sulfas 20 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini miała zdefiniowane podanie u dzieci?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 130

Pakiet 12, Pozycja 100, Morphinum sulfas 20 mg/ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Morphini zachowywała po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 25°C, zgodnie z ChPL?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 131

Pakiet 12, Pozycja 114, Polprazol inj. 40 mg: Czy Zamawiający wymaga, aby preparat Omeprazolu 40 mg posiadał stabilność gotowego roztworu, która zgodnie z ChPL została wykazana w okresie 12 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez

zmieszanie z roztworem chlorku sodowego 9 mg/ml (0,9%) do infuzji, oraz w okresie 6 godzin w temperaturze 25°C po sporządzeniu roztworu poprzez zmieszanie z roztworem glukozy 50 mg/ml (5%) do infuzji?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 132

Pakiet 12, Pozycja 116, Poltram 50 mg/ml amp a 2ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 133

Pakiet 12, Pozycja 117, Poltram 50mg/ml amp a 1ml: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 134

Pakiet 12, Pozycja 129, Pyralgin 1g/2ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natriicum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 135

Pakiet 12, Pozycja 129, Pyralgin 1g/2ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Metamizolum natriicum 0,5g/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml, przed podaniem pacjentowi?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 136

Pakiet 12, Pozycja 129, Pyralgin 1g/2ml.: Czy Zamawiający dopuści produkt pakowany po 5 ampulek, z odpowiednim przeliczeniem?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 137

Pakiet 12, Pozycja 130, Pyralgin 2,5g/5ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby produkt Metamizolum Natriicum 0,5g/ml osiągał izohydrię z osoczem bez udziału kwasu solnego?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 138

Pakiet 12, Pozycja 130, Pyralgin 2,5g/5ml.: Czy Zamawiający wymaga, aby zgodnie z ChPL Tramadolium hydrochloricum, roztwór do wstrzykiwań 50mg/ml można było mieszać w jednej strzykawce z produktem Metamizolum natriicum 0,5g/ml, przed podaniem pacjentowi?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 139

Pakiet 13, Pozycja 4, Calcium gluconat 10% 10 ml.: Czy Zamawiający dopuści preparat o stężeniu 95.5mg/ml, które wynika z braku zaokrąglenia przez producenta? Stężenie jonów Ca²⁺ jest takie samo jak w wymaganym preparacie.

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 140

Pakiet 13, Pozycja 4, Calcium gluconat 10% 10 ml.: Czy Zamawiający dopuści preparat pakowany po 5 ampułek po 10 ml roztworu?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 141

Pakiet 14, Pozycja 6, Amikacin 500mg/100ml: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na zaoferowanie produktu Biodacyna pakowanego w ampułki, umożliwi to przedstawienie konkurencyjnej oferty.

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 142

Pakiet 14, Pozycja 18, Ceftiazidime 1g.: Czy Zamawiający wymaga, aby Ceftazydym zachowywał po rozpuszczeniu trwałość przez 24 godz. w temp. 2-8°C?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 143

Pakiet 14, Pozycja 18, Ceftiazidime 1g.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany Ceftazydym 1g był w postaci proszku do sporządzania roztworu do wstrzykiwań domięśniowych, dożylnych i infuzji?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 144

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wyrazi zgodę na dopuszczenie leku Cefuroxime inj. 1,5g o trwałości po rozpuszczeniu przez 24 godziny w temp. 2-8°C, co umożliwi przystąpienie do postępowania większej ilości oferentów?

Ad. TAK, Zamawiający wyraża zgodę.

Pytanie 145

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wymaga, aby wyceniony Cefuroksym pochodził od tego samego producenta, dla zapewnienia bezpieczeństwa pacjenta i by w praktyce istniała możliwość łączenia dawek?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 146

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wymaga, aby cefuroksym sodowy 1500 mg zgodnie z ChPL wykazywał zgodność z wymienionymi niżej płynami infuzyjnymi, z którymi działanie jest zachowane do 24 godzin w temperaturze pokojowej: - 0,9% w/v roztwór chlorku sodu -0,9% w/v roztwór chlorku sodu -5% roztwór glukozy do wstrzykiwań -0,18% w/v roztwór chlorku sodu z 4% roztworem glukozy do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,9% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,45% roztwór chlorku sodu do wstrzykiwań -5% roztwór glukozy i 0,225% roztwór chlorku sodu do

wstrzykiwań -10% roztwór glukozy do wstrzykiwań -10% roztwór cukru inwertowanego w wodzie do wstrzykiwań -roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczanowy roztwór Ringera do wstrzykiwań -mleczan sodu do wstrzykiwań (M/6) -wieloskładnikowy roztwór mleczanu sodu do wstrzykiwań (roztwór Hartmanna).

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 147

Pakiet 14, Pozycja 19, Cefuroksym 1,5g: Czy Zamawiający wymaga aby, zgodnie z ChPL cefuroksym 1,5g wykazywał zgodność z metronidazolem (500mg/100ml) i działanie obu składników utrzymywało się do 24 godzin w temperaturze poniżej 25 C?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 148

Pakiet 14, Pozycja 24, Ciprofloxacyn 200mg/100ml a100 ml: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Ad. TAK.

Pytanie 149

Pakiet 14, Pozycja 25, Ciprofloxacyn 400mg/200ml a200ml: Czy Zamawiający ma na myśli ciprofloksacynę w postaci monowodzianu, co zapewni lepszą tolerancję terapii zakażeń (mniej reakcji uczuleniowych, wysypek i odczynów skórnych)?

Ad. TAK.

Pytanie 150

Pakiet 16, Pozycja 6, Marcaina spinal 0,5% heavy 4 ml: Czy Zamawiający dopuści Bupivacaine Spinal Heavy w blistrach nie jałowych, co spowoduje bardziej konkurencyjną ofertę końcową dla szpitala ?

Ad. TAK, Zamawiający dopuszcza.

Pytanie 151

Pakiet 16, Pozycja 6, Marcaina spinal 0,5% heavy 4 ml: Czy Zamawiający wymaga, aby Bupivacaine Spinal HEAVY była roztworem hiperbarycznym?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 152

Pakiet 18, Pozycja 35, Lorafen 1 mg.: Czy Zamawiający wymaga aby zaferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 153

Pakiet 18, Pozycja 35, Lorafen 1 mg.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Ad. Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 154

Pakiet 18, Pozycja 36, Lorafen 2,5 mg.: Czy Zamawiający wymaga aby zaoferowany preparat były w formie tabletek, które można podzielić na równe dawki?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Pytanie 155

Pakiet 18, Pozycja 36, Lorafen 2,5 mg.: Czy Zamawiający wymaga, aby zaoferowany produkt lorazepamum posiadał wskazanie w premedykacji przed zabiegami diagnostycznymi lub przed zabiegami chirurgicznymi?

Ad. TAK, Zamawiający wymaga.

Zamawiający informuje, że pytania oraz odpowiedzi stają się integralną częścią specyfikacji warunków zamówienia i będą wiążące przy składaniu ofert.

Zatwierdził:

Otrzymują:

1. wszyscy uczestnicy
2. a/a